PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR91/00835

(22) Date de dépôt international: 23 octobre 1991 (23.10.91)

(30) Données relatives à la priorité: 90/13101 23 octobre 1990 (23.10.90) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): TRANS-GENE S.A. [FR/FR]; 11, rue de Molsheim, F-67082 Strasbourg Cèdex (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CHAMBON, Pierre [FR/FR]; 4, rue du Dr.-Albert-Schweitzer, F-67113 Blaesheim (FR). KIENY, Marie-Paule [FR/FR]; 7, rue Aloïse-Quintenz, F-67000 Strasbourg (FR). LATHE, Richard [GB/GB]; 1A The Avenue, Leeds LS8 (GB). HAREUVENI, Mara [IL/IL]; 2/30 Haneviim Str., 47 279 Ramat-Ha-Sharon (IL).

(74) Mandataire: WARCOIN, Jacques; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kleber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), CA, CH (brevet européen), DE (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), US.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR THE TREATMENT OR PREVENTION OF A MALIGNANT TUMOR

(54) Titre: COMPOSITION PHARMACEUTIQUE POUR LE TRAITEMENT OU LA PREVENTION D'UNE TUMEUR MALIGNE

(57) Abstract

Pharmaceutical composition for the treatment or prevention of a malignant tumour comprising, as therapeutic agent, a polypeptide recognized by the hybridoma-produced antibody (ATCC no HB 8630), or alternatively a virus in the genome of which is inserted a DNA fragment coding for the above-mentioned polypeptide.

(57) Abrégé

L'invention se rapporte à une composition pharmaceutique pour traiter ou prévenir une tumeur maligne qui comprend, à titre d'agent thérapeutique, un polypeptide reconnu par l'anticorps produit par l'hybridome ATCC nº HB 8630, ou de manière alternative, un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour le polypeptide cité ci-dessus.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	ES	Espagne	MG	Madagascar
AU	Australic	FI	Finlande	ML	Mali
BB	Barbade	PR:	France	MN	Mongolic
BE	Belgique	GA	Gabon	MR	Mauritanic
BF	Burkina Faso	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BG	Bulgarie	GN	Quinée	NL	Pays-Bas
8J	Bénin	GR	Grèce	NO	Norvège
BR	Brésil	HU	Hongrie	PL	Pologne
CA	Canada	IT	Italic	RO	Roumanie
CF	République Centraficaine	JP	Japon	SD	Soudan
CG	Congo	KP	République populaire démocratique	SE	Suède
CH	Suisse		de Corée	SN	
Ci	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SU+	Sénégal
CM	Cameroun	L	Liechtenstein		Union soviétique
cs	Tehécoslovaquie	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
DE	Allemagne	LU	Luxembourg	TG	Togo
DK	Dancmark	· MC	Monaco	US	Etats-Unis d'Amérique

⁺ Toute désignation de "SU" produit ses effets dans la Fédération de Russie. On ignore encore si une telle désignation produit ses effets dans les autres Etats de l'ancienne Union soviétique.

WO 92/07000 PCT/FR91/00835

COMPOSITION PHARMACEUTIQUE POUR LE TRAITEMENT OU LA PREVENTION D'UNE TUMEUR MALIGNE

La présente invention a pour objet une composition pharmaceutique destinée au traitement curatif ou à la prévention d'une tumeur maligne, plus particulièrement d'un carcinome, tout spécialement d'un cancer du sein.

La plupart des cellules tumorales expriment à leur surface des antigènes qui diffèrent 5 soit qualitativement, soit quantitativement des antigènes présents à la surface des cellules normales correspondantes. Ces antigènes sont spécifiques lorsqu'ils sont uniquement exprimés par des cellules tumorales. Lorsqu'ils sont présents à la fois sur des cellules normales et tumorales, ces antigènes sont dits associés à la tumeur; dans ce cas, ils sont présents soit en plus grande quantité, soit sous une forme différente dans les cellules tumorales.

La grande majorité des antigènes de tumeur qui ont été jusqu'à présent caractérisés chez l'homme sont des antigènes humains associés à une tumeur (appelés par la suite antigènes associés). Parmi ceux-ci on distingue:

- les antigènes oncofoetaux, tel que l'antigène carcino-embryonnaire, qui sont 15 présents dans les tissus foetaux et absents ou à l'état de trace dans les tissus adultes correspondants; leur expression est à nouveau induite de manière aberrante lors du développement d'une tumeur;
- les antigènes de différenciation qui ne sont normalement exprimés que pendant certaines étapes de la maturation d'un type particulier de cellules; les cellules tumorales qui expriment un tel antigène auraient pour origine une cellule bloquée dans sa 20 différenciation;
 - les produits des oncogènes qui commencent à être identifiés.

10

La spécificité d'un antigène associé à une tumeur est donc plutôt quantitative que qualitative puisque ce dernier peut être présent chez un individu normal, de manière localisée ou intermittente (période foeto-embryonnaire) ou à l'état de traces, et ne devient hyperexprimé (expression augmentée d'un facteur 10 à 1000 fois) que lors d'un processus de tumorigenèse. Lorsque cet antigène est normalement exprimé, il est reconnu par le système immunitaire comme partie du "Soi" tandis que son hyperexpression ou son expression aberrante peut déclencher une réponse immunitaire humorale ou cellulaire.

D'une manière générale, il existe deux grands types de réponse immunitaire : la réponse de type humoral qui est caractérisée par la production d'anticorps par les lymphocytes B et la réponse immunitaire à médiation cellulaire qui met en jeu des cellules effectrices i.e., essentiellement les macrophages et les lymphocytes T cytotoxiques ainsi que des cellules régulatrices de la réponse immunitaire, i.e., les lymphocytes T helper et suppresseurs.

15

Une réponse immunitaire à médiation cellulaire nécessite la coopération des lymphocytes T helper et des cellules effectrices. Cette coopération s'effectue, en particulier, grâce à l'interleukine-2 et autres diverses lymphokines qui sont sécrétées par les lymphocytes T helper activés. Par la suite, l'interleukine-2 induit l'action des lymphocytes T cytotoxiques et les lymphokines déclenchent la réponse de phagocytose des macrophages. En parallèle, il existe de même un mécanisme suppresseur de la réponse immunitaire à médiation cellulaire qui met en oeuvre les lymphocytes T suppresseurs.

Il est maintenant bien connu que des patients atteints d'un cancer peuvent développer une réponse immunitaire humorale et à médiation cellulaire. Ceci a été mis en particulier en évidence en démontrant que le sérum de certains patients contenaient des anticorps anti-antigène de tumeur et que leur sérum était capable d'inhiber la croissance de cellules cancéreuses <u>in vitro</u>. Néanmoins, dans la mesure où les régressions tumorales spontanées sont extrêmement rares, il semble que la réponse immunitaire que l'on observe in vitro reste inefficace <u>in vivo</u>. Dans le même ordre d'idées, il est aussi connu que les greffes de tumeurs ne sont pas souvent rejetées, même chez des animaux immuns, tandis que les allogreffes le sont toujours.

Bien qu'une réponse immunitaire puisse se développer à l'encontre d'une tumeur, il est douteux que celle-ci soit d'un réel bénéfice pour le malade. Tout semble indiquer qu'une tumeur échappe aux mécanismes de surveillance immunitaire de l'organisme. Divers modèles ont été proposés pour expliquer ce phénomène; pour une revue complète et détaillée, voir Scientific American, Medecine, Chapter 6, VIII Tumor Immunology, 1990. En principe, les antigènes de tumeur joueraient un rôle non négligable en modifiant ou détournant la réponse immunitaire en faveur de la tumeur plutôt qu'en faveur de l'individu.

Compte tenu de la complexité de la réponse immunitaire à l'encontre des tumeurs et de la médiocrité des connaissances actuelles dans ce domaine, la mise en oeuvre d'un vaccin anti-cancer n'est pas du tout évidente. Des études chez des animaux ont montré que l'immunisation à l'aide de cellules cancéreuses vivantes ou tuées pouvaient conduire à un rejet d'une greffe tumorale ultérieure. Des tentatives d'immunisation à l'aide de produits acellulaires ont généralement été moins réussies.

A ce jour, la possibilité de fabriquer un vaccin contre un cancer en employant un antigène associé à ce cancer reste donc controversée. Une objection théorique majeure à ce mode de traitement réside en ce qu'une réponse immunitaire ne serait pas suffisante pour prévenir ou soigner une tumeur et qu'il est fort douteux qu'un vaccin puisse être protecteur, c'est-à-dire capable d'empêcher ou de freiner le développement d'une tumeur.

Néanmoins, il a maintenant été trouvé qu'un antigène de tumeur associé, entre autre au cancer du sein peut, sous forme vaccinale ou thérapeutique, induire une réponse immunitaire qui protège contre une attaque tumorale ultérieure ou en cours de développement. Il s'agit plus précisément de l'antigène reconnu par l'anticorps monoclonal H23 issu de l'hybridome ATCC N° HB 8630, déposé aux fins de la demande de brevet EPA 174 534 et publiquement disponible pour des travaux de recherche expérimentaux. L'anticorps H23 est d'autre part commercialement disponible auprès de Teva Pharmaceutical Industries Ltd, 5 Basel Street, Petah Tiqva, P.O. Box 1424, Tel-Aviv, Israël.

L'anticorps H23 a été généré à l'encontre de matériel particulaire présent dans le surnageant des cultures <u>in vitro</u> de la lignée de cellules mammaires tumorales T47D. Par la suite, il a été montré que l'anticorps H23 réagissait nettement avec un grande majorité de biopsies de tumeurs mammaires ainsi qu'avec le sérum et autres liquides physiologiques des patients présentant un cancer du sein. Par contre, l'anticorps H23 ne détecte pas d'antigène, ou sinon à l'état de trace, dans le cas d'individus sains.

L'antigène de tumeur reconnu par l'anticorps H23 est donc exprimé de manière aberrante par les cellules épithéliales du tissu mammaire cancéreux dans environs 90 % des cas de cancer du sein, tandis que chez un individu normal, son expression est très faible sinon nulle. Sa présence en quantité significative a été aussi détectée dans des tissus pribélique temperature que le contraction de la contraction de

35 epithéliaux tumoraux autres que les tissus épithéliaux mammaires.

20

Chez un même patient, l'antigène de tumeur reconnu par l'anticorps H23 existe sous deux formes : une forme transmembranaire et une forme sécrétée dont les séquences en acides aminés sont respectivement montrées dans les identificateurs de séquence (IS) n° 1 et 2. La forme transmembranaire et la forme sécrétée présentent toutes deux un haut degré de polymorphisme. En effet, la séquence des deux formes d'antigène comprend une sous-unité particulière de 20 acides aminés qui apparaît encadrée dans chaque IS et qui peut être répétée en tandem plusieurs fois. La séquence de cette sous-unité a pour formule (I) : Pro-Gly-Ser-Thr-Ala-Pro-X-Ala-His-Gly-Val-Thr-Ser-Ala-Pro-Asp-Y-Arg-Pro-X dans laquelle X est Pro ou Ala et Y est Thr ou Asn. D'un individu à l'autre, le nombre de répétitions en tandem peut varier de 20 à 80 environ et, entre autre, caractérise le type polymorphe. Enfin, il peut se faire que d'une répétition à l'autre, un minimum d'acides aminés (le plus souvent 1,2 ou 3 acides aminés) soit modifié.

D'autre part, il a été établi que la sous-unité de 20 acides aminés précédemment décrite était spécifique de l'antigène de tumeur réagissant avec l'anticorps H23 puisque cette sous-unité comporte l'épitope reconnu par cet anticorps.

En conséquence, l'invention propose une composition pharmaceutique destinée au traitement curatif ou à la prévention d'une tumeur maligne qui comprend, à titre d'agent thérapeutique, (i) un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 ou, de manière alternative, (ii) un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23, en association avec un diluant ou un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique.

D'un point de vue plus général, l'invention a également pour objet, à titre d'agent thérapeutique pour le traitement ou la prévention d'une tumeur maligne, un polypeptide reconnu par l'anticorps H23.

10

15

De même, l'invention a aussi pour objet :

- l'usage (i) d'un polypeptide reconnu par l'anticorps H23, ou, de manière alternative, l'usage (ii) d'un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 pour soigner ou prévenir une tumeur maligne;
- une méthode de traitement curatif ou de prévention d'une tuneur maligne qui comprend l'acte d'administrer une quantité thérapeutiquement efficace (i) d'un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 ou, de manière alternative, (ii) d'un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23, à un sujet ayant besoin d'un tel traitement. (Par "quantité thérapeutiquement efficace", on entend une quantité suffisante pour mettre en oeuvre une thérapie efficace).

Un poypeptide reconnu par l'anticorps H23 peut être notamment un polypeptide qui comprend la séquence (I): Pro-Gly-Ser-Thr-Ala-Pro-X-Ala-His-Gly-Val-Thr-Ser-Ala-Pro-Asp-Y-Arg-Pro-X, dans laquelle X est Pro ou Ala et Y est Thr ou Asn. La séquence (I) peut être la séquence complète du polypeptide reconnu par l'anticorps H23 ou bien représenter un fragment unique ou répété du polypeptide reconnu par l'anticorps H23.

Un poypeptide préféré reconnu par l'anticorps H23 est un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 dont la séquence présente un degré d'homologie d'au moins 80 %, de préférence d'au moins 90 %, de manière tout à fait préférée de 95 à 100 % inclus, avec la séquence de l'antigène du tissu épithélial humain reconnu par l'anticorps H23 (dans la suite du texte, cet antigène sera prénommé H23 - ETA) sous sa forme transmembranaire ou sécrétée.

10

15

20

25

30

Telle que montrée dans l'IS n° 1, la forme transmembranaire de H23 - ETA a une séquence en acides aminés commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu leucine en position $414 + (20 \times \underline{n})$, tandis que, telle que montrée dans l'IS n° 2, la forme sécrétée de H23 - ETA a une séquence en acides aminés commençant par le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu proline en position $246 + (20 \times \underline{n})$. D'une façon tout à fait générale, \underline{n} est un nombre de 1 à 80; de préférence, \underline{n} est un nombre de 1 à 40; de manière tout à fait préférée, \underline{n} est 2, 3 ou 4.

Plus précisément, les formes transmembranaire et sécrétée de H23 - ETA ont en commun une région N-terminale de 106 acides aminés (appelée par la suite région N-terminale) et une région médiane correspondant à l'ensemble des sous unités répétées; par contre leurs extrémités C-terminales divergent sensiblement. Les acides aminés de la position $107 + (20 \times n)$ à la position $149 + (20 \times n)$ sont identiques pour les deux formes et varient à partir de la position $150 + (20 \times n)$.

Un polypeptide préféré reconnu par l'anticorps H23 dont la séquence n'est pas identique à l'une de celles décrites dans les IS n° 1 et 2, se caractérise par au moins une mutation d'un acide aminé (mutation ponctuelle) distribuée au hasard dans les régions N-ou C-terminale. Le nombre de mutations totales doit bien sûr satisfaire le critère du degré d'homologie tel que précédemment établi. Par "mutation ponctuelle", on entend la délétion ou la substitution d'un acide aminé de la région N- ou C-terminale décrite dans l'IS n° 1 ou 2 ainsi que l'addition d'un acide aminé au sein de la région N- ou C-terminale décrite dans l'IS n° 1 ou 2.

D'une manière générale, un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 peut être produit par les méthodes conventionnelles de synthèse chimique ou bien, lorsque la séquence d'acides aminés comprend un nombre de résidus important, par les techniques de l'ADN recombinant. Plus particulièrement, un procédé de préparation comprend l'acte de cultiver un micro-organisme hôte transformé par un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 et l'acte de récolter ledit polypeptide à partir de la culture. L'organisme hôte peut être n'importe quel micro-organisme capable d'être transformé, par exemple et sans limitation, une bactérie, une levure ou bien une cellule de mammifère, dans la mesure où le fragment d'ADN considéré est soit intégré dans le

génome de l'organisme hôte, soit inséré dans un vecteur d'expression approprié, c'est-àdire, capable de se repliquer chez l'organisme hôte. Bien entendu, le fragment d'ADN codant pour le polypeptide reconnu par l'anticorps H23 est placé sous le contrôle de régions comportant des signaux de transcription et de traduction appropriés. Vecteurs d'expression et régions de contrôle sont connus de l'homme du métier.

Au cours de la dernière décade, il a été proposé d'utiliser des virus recombinés, comme agents destinés à induire une réponse immunitaire à l'encontre d'organismes pathogènes variés. A cette fin, les adénovirus ou les poxvirus conviennent tout particulièrement. Pour usage dans la présente invention, les poxvirus aviaires, le poxvirus du canari, ou le virus de la vaccine sont tout à fait adaptés. Le virus de la vaccine présente une réaction immunitaire croisée avec le virus de la variole et, de ce fait, a été utilisé comme agent vaccinal anti-variolique depuis le 19e siècle. Au début des années 80, la variole a été considérée comme éradiquée de la surface du globe et l'Organisation Mondiale de la Santé a, en conséquence, jugé préférable d'arrêter de vacciner contre la variole. Le virus de la vaccine est donc maintenant disponible pour mettre en oeuvre des vaccins comprenant un virus de la vaccine dont le génome a été modifié de manière à exprimer des gènes hétérologues codant pour des déterminants antigéniques spécifiques d'un organisme vecteur d'une maladie autre que la variole.

20

C'est pourquoi l'agent thérapeutique d'une composition pharmaceutique selon l'invention peut être, de manière alternative, un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23.

Ce type de composition pharmaceutique présente l'avantage d'une production bon marché et d'une grande stabilité dans des conditions d'environnement variées. En particulier, les conditions de conservation ne sont pas contraignantes.

Les conditions générales d'obtention d'un virus de la vaccine capable d'exprimer 30 un bloc d'expression d'une protéine hétérologue sont décrites dans le brevet européen EP 83 286 dont le contenu est ici incorporé par référence. Ces conditions sont applicables aux autres virus acceptables comme vecteurs dans la mesure où ces derniers possèdent au moins une région génomique non-essentielle dans laquelle un bloc d'expression peut être inséré.

35

Un virus de la vaccine dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 peut être aussi utilisé comme vecteur d'expression particulier en vue de produire ledit polypeptide en culture de cellules de mammifère, tel que précédemment indiqué.

Un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 ou un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour ledit polypeptide présente une activité anti tumorale in vivo dans le test suivant : on traite par deux fois, à dix jours d'intervalle entre les deux traitements, des souris de la lignée C3H ou des rats de la lignée Fisher, âgés de 5 4 à 5 semaines, avec soit, entre 10 et 500µg d'un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 ou soit, entre 10° et 10° pfu (unités formant plaque) d'un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour ledit polypeptide. Lorsque l'on utilise un polypeptide, le traitement s'effectue de préférence par injection sous-cutanée. Une scarification de la queue est préférée dans le cas d'un virus. Quinze jours après le premier 10 traitement, on injecte de manière sous-cutanée environ 10⁴ à 10⁷ cellules tumorales syngéniques exprimant H23-ETA, qui ont été cultivées in vitro, traitées à la trypsine, lavées et resuspendues en tampon PBS (phosphate buffered saline) sous un volume d'environ 100 µl. En parallèle, on soumet de même des animaux non traités à une attaque tumorale identique. Environ 20 jours après l'injection des cellules, la taille des tumeurs 15 sous-cutanées est plus petite chez les animaux traités par un polypeptide ou un virus que chez des animaux non traités.

Un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 ou un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour ledit polypeptide est de ce fait utile en vue de traiter ou de prévenir un état cancéreux, plus particulièrement une tumeur de type carcinome (tumeur développée par des cellules épithéliales), par exemple une tumeur mammaire.

Pour ces prescriptions, le dosage approprié varie en fonction, par exemple du polypeptide ou du virus employé, de l'individu traité, du mode d'administration, de l'utilisation à titre de vaccin ou de traitement, et de la nature et de la sévérité de l'état tumoral qui est traité. Cependant, en général, des résultats de vaccination satisfaisants chez des mammifères, par exemple des humains, sont indiqués comme pouvant être obtenus avec un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour ledit polypeptide, à un dosage unique ou répété une ou deux fois à environ 1 à 3 semaines d'intervalle, d'environ 10⁴ pfu/kg à environ 10⁸ pfu/kg du poids corporel du mammifère.

Une composition pharmaceutique selon l'invention peut être administrée par n'importe quelle voie conventionnelle, en particulier par voie sous-cutanée, par exemple sous forme de solution ou de suspension injectable. A titre de vaccin, une composition selon l'invention peut être administrée selon les modes conventionnellement pratiqués pour les vaccins déjà connus, par exemple en dose unique ou répétée une ou plusieurs fois après un certain délai d'intervalle. Lorsqu'une composition selon l'invention est en usage dans le traitement curatif d'un cancer, elle peut être administrée fréquemment pendant une période suffisante pour que le traitement soit efficace. Une telle composition peut être

injectée avantageusement de manière intra-tumorale.

Une composition pharmaceutique selon l'invention peut être préparée selon les techniques conventionnelles. Lorsque l'agent thérapeutique est un virus de la vaccine, ce virus est de préférence sous forme vivante atténuée. Des souches virales atténuées sont disponibles à ce jour; par exemple, la souche Copenhagen thymidine kinase négative. Pour obtenir les virus recombinants nécessaires pour mettre en oeuvre une composition selon l'invention, il suffit d'utiliser une telle souche. Enfin un virus recombinant peut être atténué par un traitement chimique approprié connu de l'homme du métier.

10

L'invention est illustrée ci-après, avec pour référence la Figure 1.

La Figure 1 représente de manière schématique un fragment d'ADN génomique codant pour la forme sécrétée de H23-ETA (→1) ou pour la forme transmembranaire de H23-ETA (→2). Les blocs et les vides symbolisent respectivement les exons et les introns. Le fond noir correspond à la séquence signal et le fond hachuré signifie les séquences répétées (au nombre de 4: a, b, c et d). Les fragments d'ADN n° 1 et 2 sont utilisés pour la construction d'un fragment complet codant pour la forme sécrétée de H23-ETA tandis que les fragments n° 3 à 5 sont utilisés pour construire un fragment complet codant pour la forme transmembranaire de H23-ETA. Les sites de restriction indiqués dans cette figure se retrouvent de même dans les IS n° 1 et 2.

Exemple 1

- Des fragments d'ADN complémentaires et génomiques codant pour des portions de H23 sont isolés selon la procédure décrite dans Wreschner et al, Eur. J. Biochem. (1990) 189: 463. Ces fragments sont utilisés par la suite pour reconstituer un fragment d'ADN codant pour l'antigène H23-ETA complet sous sa forme sécrétée ou transmembranaire.
- Les constructions plasmidiques sont décrites ci-dessous, en référence à la Figure 1.
 - A. Préparation d'un virus de la vaccine capable de promouvoir la synthèse de la forme sécrétée de H23-ETA.
- Un fragment d'ADN complémentaire EcoRI-PvuII (n° 1) est introduit entre les sites EcoRI et PvuII de la région d'insertion multiple du vecteur pPolyII décrit dans Lathe et al, Gene (1987) 57: 193 pour donner le plasmide pETA-5'. Un fragment d'ADN génomique PvuII (n° 2), comportant 4 unités répétées, est introduit dans le site PvuII de la région d'insertion multiple de pETA-5', en aval du fragment n° 1 et en orientation appropriée. Dans les unités répétées a, b, c et d, les codons xxx₁ et xxx₂ sont

respectivement CCA (Pro) et CCC (Pro), CCA et CCC, GCA (Ala) et GCC, CCA et GCC. De même le codon yyy est ACC (Thr) dans les unités répétées a, b et c; le codon yyy est AAC (Asn) dans l'unité d.

Un fragment BamHI-SalI codant pour la forme sécrétée complète de H23-ETA est excisé du plasmide obtenu en dernier lieu. Puis, ce fragment est inséré entre les sites BamHI et SalI du vecteur de transfert ptg194-poly décrit dans Kieny et al, Bio/Technology, (1986) 4:790, en aval du promoteur du virus de la vaccine E7.5k et à l'intérieur du gène du virus de la vaccine codant pour la thymidine kinase.

10

Le vecteur de transfert obtenu au paragraphe précédent est utilisé par la suite pour transférer le bloc d'expression de la forme sécrétée de H23-ETA dans le génome du virus de la vaccine, souche Copenhagen, selon la méthode décrite dans Kieny et al, Nature (1984) 312 : 163. On obtient ainsi le virus de la vaccine VV-ETA-S.

15

B. Préparation d'un virus de la vaccine capable de promouvoir la synthèse de la forme transmembranaire de H23-ETA.

Un fragment d'ADN génomique PvuII-PstI (n° 3), comportant 4 unités répétées, est introduit entre les sites PvuII et PstI de la région d'insertion multiple de pETA-5', en aval du fragment n° 1 et en orientation appropriée. Dans les unités répétées a, b, c et d, les codons xxx₁ et xxx₂ sont respectivement CCA (Pro) et CCC (Pro), CCA et CCC, GCA (Ala) et GCC, CCA et GCC. De même le codon yyy est ACC (Thr) dans les unités répétées a, b et c; le codon yyy est AAC (Asn) dans l'unité d.

25

Un fragment EcoRI-PstI correspondant aux fragments clonés est excisé du dernier plasmide obtenu. L'extrémité cohésive EcoRI est transformée en extrémité franche par traitement avec la polymérase klenow. Puis, ce fragment est introduit entre le site XhoI, préalablement traité par la polymérase klenow, et le site PstI de la région d'insertion mutiple du vecteur pPolyII-Sfi/Not-14 décrit dans Lathe et al, supra, pour donner le plasmide pETA-T-5'.

Un fragment d'ADN complémentaire PstI-Ball (n° 4) est introduit entre les sites PstI et Ball de pETA-T-5'. Puis, un fragment d'ADN complémentaire Ball-Ball (n° 5) est inséré dans le site Ball du plasmide obtenu en dernier lieu.

Un fragment BglII-SstI codant pour la forme transmembranaire complète de H23-ETA est excisé du plasmide obtenu au paragraphe précédent; puis, il est introduit entre les sites BamHI et SstI du vecteur de transfert ptg186-poly décrit dans Kieny et al, (1986) 40 supra, en aval du promoteur du virus de la vaccine E7.5k et à l'intérieur du gène du virus de la vaccine codant pour la thymidine kinase.

Le vecteur de transfert obtenu au paragraphe précédent est utilisé par la suite pour transférer le bloc d'expression de la forme transmembranaire de H23-ETA dans le génome du virus de la vaccine, souche Copenhagen (VV-O), selon la méthode décrite dans Kieny et al, 1984, supra. On obtient ainsi le virus de la vaccine VV-ETA-T.

Exemple 2: Préparation des stocks de virus.

Les stocks de virus purifiés sont préparés sur cellules BHK-21. Les cellules BHK-21 sont infectées par les virus recombinants VV-ETA-S et VV-ETA-T (0,1 pfu/cellule) pendant 48 heures. Après ce temps, les cultures sont congelées à -20°C, puis décongelées à température ambiante. Après destruction des parois cellulaires par 3 traitements successifs au "potter" dans un tampon hypotonique, les protéines solubles du surnageant sont chargées sur un coussin de saccharose 36 % (p/v) et centrifugées (SW 28 Beckman, 1h, 14 K). Le culot contenant le virus est repris en solution dans du Tris/HCl 10 mM pH8 et déposé sur un gradient linéaire (20-40 %) de saccharose. Après centrifugation (SW 28, 40 min, 14 K), la bande opalescente contenant le virus est reprise à l'aide d'une seringue et concentrée par centrifugation (SW 28, 20 K, 1h). Le virus est enfin repris dans un petit volume de Tris/Hcl 10 mM pH8 de façon à obtenir un stock viral titrant 10¹⁰ pfu/ml environ.

Exemple 3: Lignées cellulaires tumorales exprimant H23-ETA.

A. Construction des plasmides eucaryotes capable de promouvoir l'expression de H23-ETA.

Un fragment d'ADN BamHI-Sall, codant pour la forme sécrétée de H23-ETA est excisé du plasmide obtenu dans l'exemple 1A, premier paragraphe. Puis, il est réintroduit entre les sites BamHI et Sall de la région d'insertion multiple du plasmide pHMG décrit dans Gautier et al, Nucl. Acid Res., (1989) 17 (20): 83, de manière à être placé sous le contrôle du promoteur du gène de la 3-hydroxy-3-méthyl-glutaryl-coenzyme-A-réductase (HMGCR), en aval de la séquence signal du SV40 polyA. On obtient ainsi le plasmide pHMG-ETA-S.

35

De même, le plasmide pHMG-ETA-T est construit, de manière similaire, par insertion d'un fragment d'ADN BamHI-EcoRV issu du plasmide obtenu dans l'Exemple 1 B, paragraphe 2.

B. Préparation des lignées cellulaires.

Des cellules de la lignée cellulaire tumorale FR3T3-ras-1 obtenue à partir de fibroblastes de rats Fisher par Matriceau et al, EMBO J. (1985) 4: 1435 et de cellules de 5 la lignée de carcinome mammaire de souris MM5t issue des souris C3H, sont cotransfectées (i) par pHMG-ETA-S et le plasmide pAG60 décrit dans Colbere-Garapin et al, J. Mol. Biol. (1981) 150: 1 qui comporte un gène de résistance à la Généticine (G418) ou (ii) par pHMG-ETA-T et pAG60. Pour effectuer la transfection, on utilise la méthode de précipitation au phosphate de calcium de Graham et al, Virology (1973) 52 10: 456 modifiée par Wigler et al, Cell (1978) 14: 725.

Les clones transfectés sont selectionnés en présence de 500 µl/ml de G418 et par la suite cultivés. La sélection des clones exprimant H23-ETA s'effectue par marquage des cellules à la péroxidase après réaction avec l'anticorps H23. Des lignées cellulaires à l'état pur sont obtenues par la méthode des dilutions limites et l'expression de H23-ETA est contrôlée.

Les lignées cellulaires sont prénommées comme suit :

FR3T3-ras-1 (pAG60/pHMG-ETA-S): F-S
20 FR3T3-ras-1 (pAG60/pHMG-ETA-T): F-T
FR3T3-ras-1 (pAG60/pHMG): F-C
MM51C3H (pAG60/pHMG-ETA-S): M-S
MM51C3H (pAG60/pHMG-ETA-S): M-T
MM51C3H (pAG60/pHMG-ETA-S): M-C

25

Exemple 4: Mise en évidence de l'effet vaccinal de H23-ETA.

Des rats mâles et femelles de la lignée IOPS Fisher et des souris femelles de la lignée C3H agés de 4 à 5 semaines sont immunisés de la façon suivante : une préparation virale purifiée de VV-ETA-S, VV-ETA-T ou VV-O est administrée aux animaux, par scarification de la queue, sous un volume de 10 µl correspondant à environ 2.10⁷ pfu. Ce traitement est répété 10 jours après.

Les lignées tumorales F-S, F-T, F-C, M-S, M-T et M-C sont cultivées dans un milieu Dulbecco modifié (Gibco) supplémenté avec 10% de sérum de veau foetal, 100 unités de pénicilline et 100 µg/ml de streptomycine. Les cultures sont ensuite traitées à la trypsine, lavées, et suspendues en tampon PBS (phosphate buffered saline).

14 jours après la première étape d'immunisation, 2.10⁴ cellules F-C, 4.10⁴ du cellules F-S, 1.5 10⁵ cellules F-T ou 2.10⁶ M-C, M-S ou M-T sont injectées à un animal

de manière sous-cutanée, sous un volume de 100 µl.

L'apparition des tumeurs sous-cutanées est contrôlée quotidiennement. Le diamètre des tumeurs est mesuré en deux dimensions. Les données complètes de l'expérience et les résultats sont présentés dans le tableau I ci-dessous :

Tableau I

Animal	Vins	Cellules tumorales	Nombre d'animaux présentant un nodule tumoral par rapport au nombre total d'animaux traités	Diamètre moyes des nodules tumoraux (en mm) mesuré x jours après l'injection des cellules	Pourcentag d'animaux exe de tumeun
	-	F-C F-S F-T	4/4 3/4 3/6	31 (20 jours) 25 (25 jours) 25 (30 jours)	0 25 50
	VV-ETA-S	F-C F-S F-T	8/8 3/8 1/8	40 (20 jours) 7,5 (25 jours) 0,87 (30 jours)	0 62,5 87,5
Rats måles de la lignée Fisher	VV-ETA-T	F-C F-S F-T	8/6 1/8 0/8	32 (20 jours) 0,38 (25 jours) 0 (30 jours)	0 87,5 100
		F-S F-T	10/10 10/10	11,2 (20 jours) 25 (20 jours)	0
	VV-ETA-S	F-S F-T	9/10 9/10	16 (20 jours) 30 (20 jours)	10 10
	VV-ETA-T	F-S F-T	5/10 5/10	1,7 (20 jours) 2,8 (20 jours)	50 50
	VV-0	F-S F-T	10/10 10/10	19,6 (20 jours) 28 (20 jours)	0
Rats femelles de la lignée Fisher	VV-ETA-S	F-S F-T	8/10 9/9	10,6 (20 jours) 33,8 (20 jours)	· 20
	VV-ETA-T	F-S F-T	\$/10 1/10	0,1 (25 jours)	50 90

Le tableau I montre que, lorsque les animaux sont soumis à une infection par F-S ou F-T, la fréquence d'apparition des tumeurs dans un lot d'animaux préalablement traités 20 à l'aide du virus de la vaccine VV-ETA-S ou VV-ETA-T est moins élevée que dans les lots d'animaux non traités ou traités avec un virus de la vaccine VV-O. D'autre part, la taille des nodules tumoraux qui apparaissent chez des animaux préalablement traités avec VV-ETA-S ou VV-ETA-T est beaucoup plus petite que celle des nodules tumoraux

observés chez les animaux non traités ou traités avec VV-O.

L'immunisation à l'aide de VV-ETA-S ou VV-ETA-T n'est efficace que dans le cas des tumeurs induites par des cellules exprimant la forme sécrétée ou transmembranaire de H23-ETA. L'effet vaccinal des virus est donc bien spécifique.

Enfin, il semble que l'effet vaccinal de VV-ETA-T soit supérieur à celui de VV-ETA-S, quelle que soit la forme de H23-ETA exprimée par les cellules induisant les tumeurs.

10

Exemple 5: Mise en évidence de l'effet curatif de H23-ETA.

Des rats de la lignée Fisher sont infectés par des cellules tumorales, tel que décrit dans l'Exemple 4. Dès l'apparition des tumeurs (10 à 15 jours après), on procède au traitement à l'aide des préparations virales, tel que décrit dans l'Exemple 4.

Les données et résultats de l'expérience sont présentés dans le tableau II ci-dessous :

20

Tableau II

Virus	Cellules	nodule tumo	oux présentant un ral par rapport d'animaux traités	Diamètre moyen des des tumeurs mesuré (cn mm)			
	tumorales	25 jours après l'injection	50 jours après l'injection	25 jours après l'injection	50 jours après l'injection		
VV-0	F-S F-T	10/10 10/10	10/10 10/10	27.8 27.7	tous morts		
VV-ETA-S	F-S F-T	10/10 9/10	10/10 7/10	31.5 15.5	tous morts 8.5		
VV-ETA-T	F-S F-T	9/10 7/10	10/10 7/10	26.8 11.6	50.2 9.4		

25

Le Tableau II montre que le traitement d'une infection par VV-ETA-S ou VV-ETA-T a une incidence favorable sur la fréquence d'apparition et la taille des tumeurs par rapport au test contrôle. D'autre part, il semble que VV-ETA-T soit plus efficace que VV-ETA-S.

IDENTIFICATEUR DE SEQUENCE N° 1

La forme transmembranaire de l'antigène H23-ETA Objet:

Séquence d'un fragment d'ADN et la séquence d'acides aminés Type de séquence:

correspondante

ADN complémentaire 5 Type de molécule:

Lignée de carcinome mammaire T47D Origine:

Caractèristiques du fragment d'ADN complet:

Fragment EcoRI-Ball

Séquence codante: du nucléotide 58 au nucléotide 1362+(60xn)

10 Caractèristiques de la séquence en acides aminés:

Peptide signal: de l'a.a. -21 à l'a.a. -1

Forme mature: de l'a.a. 1 à l'a.a. 414*, * signifiant $[+(20x\underline{n})]$ dans lequel \underline{n} est un

nombre de 1 à 80

Séquence répétée: Telle que montrée encadrée ci-dessous, dans laquelle X1 et X2 sont

indépendamment Pro ou Ala et Y est Thr ou Asn

GAATTCCCTG GCTGCTTGAA TCTGTTCTGC CCCCTCCCCA CCCATTTCAC	50
CACCACC ATG ACA CCG GGC ACC CAG TCT CCT TTC TTC CTG Met Thr Pro Gly Thr Gln Ser Pro Phe Phe Leu -21 -20 -15	. 90
CTG CTG CTC CTC ACA GTG CTT ACA GTT GTT ACA GGT TCT Leu Leu Leu Leu Thr Val Leu Thr Val Val Thr Gly Ser -10 -5 -1 1	129
GGT CAT GCA AGC TCT ACC CCA GGT GGA GAA AAG GAG ACT Gly His Ala Ser Ser Thr Pro Gly Gly Glu Lys Glu Thr 5	168
THE REPORT OF THE PART OF THE PART GAG	207

25

Ser Ala Thr Gln Arg Ser Ser Val Pro Ser Ser Thr Glu

20

TCG GCT ACC CAG AGA AGT TCA GTG CCC AGC TCT ACT GAG

AAC Lys	3 As	T GC n Al	T GTO	AG: L Se:	T ATO	t Thi	C AGO	C AGO	C GT	l Le	C TC Lu Se 10	C AGC er Ser		246
CAC	: AG	C CC r Pro 4!	o Gly	TC?	A GGC	TCC Ser	TCC Ser 50	Thr	ACT Thi	CA(G GG. n Gl	A CAG y Gln 55		285
Asp	GTO Val	LThi	r CTG	GCC Ala 60	Pro	GCC	ACG Thr	GAA Glu	CCA Pro 6!	Ala	T TC	A GGT r Gly		324
TCA	GCT	GC(ACC Thr	TGG	GGA Gly	CAG Gln 75	Asp	GTC Val	ACC Thr	TC0	GT(Val	C CCA L Pro 0		363
GTC Val	ACC	AGG Arg	CCA Pro 85	GCC Ala	CTG Leu	GGC Gly	TCC Ser	ACC Thr 90	Thr	CCG	CCA Pro	GCC Ala		402
CAC His 95	GAT	Val	ACC	TCA Ser	GCC Ala 100	CCG Pro	GAC	AAC Asn	Lys	Pro 105	Ala	C CCG		
GGC Gly	TCC	ACC	GCC Ala	CCC Pro	жж Х ₁	GCC Ala	CAC His	GGT Gly	GTC Val	ACC Thr	TCG Ser	GCC Ala		
CCG Pro	GAC Asp	ууу Ү	AGG Arg	CCG Pro	XXX X ₂	Leu (GGC Gly	TCC Ser	ACC Thr 110	Ala	CCT Pro	CCA Pro	459 -	- (60xn)
Val	CAC His 115:	Asn	GTC Val	ACC Thr	TCG Ser	GCC Ala 120*	Ser	GGC Gly	TCT Ser	GCA Ala	TCA Ser 125	Gly	498 +	(60xn)
TCA Ser	GCT Ala	TCT Ser	ACT Thr 130*	CTG Leu	GTG Val	CAC . His .	AAC Asn	GGC Gly 135*	Thr	TCT Ser	GCC Ala	AGG Arg	537 +	(60xn)
GCT : Ala : 140*	ACC Thr	ACA Thr	ACC (Pro .	GCC ; Ala ; 145*	AGC : Ser :	AAG : Lys :	AGC : Ser !	Thr	CCA Pro 150=	Phe	AGC Ser	576 +	(60xn)
ATT (Pro	AGC Ser 155*	Bis 1	CAC (TCT (Ser)	Asp :	ACT (Thr 1 L60*	CCT Pro :	ACC . Thr	ACC Thr	CTT Leu	GCC Ala 165*	615 +	(60xn)

-17 -

									1 /				•
AGO	CA!	r AG	C ACC	: AAG	AC?	GA?	C GC	C AG	r AG	CAC	T CA	C CAT	654 + (60xn)
												s His	
				170	*				17	5*			
												C ACT	693 + (60xn)
Ser			l Pro	Pro	Lev			Ser	Ası	n Hi	s Se	r Thr	
	180)*				185	5*				19	0*	
													
												CTG	732 + (60xn)
261	PIL		. 195		The	GTĀ	ATT	. ser 200		Phe	Pne	e Leu	•
			. 133	_				201	,-				
TCT	TTI	CAC	ATT	TCA	AAC	СТС	CAG	ւ արարար	227	י ייירר	י קועיי	CTG	771 + 460
												Leu	771 + (60xn)
205					210					21.			
											Pstl	[
GAA	GAT	CCC	AGC	ACC	GAC	TAC	TAC	CAA	GAG	CTG	CAC	AGA	810 + (60xn)
Glu	Asp	Pro	Ser	Thr	Asp	Tyr	Tyr	Gln	Glu	Leu	Glm	Arg	(11111)
		220	*				225	*				230*	•
												GGG	849 + (60xn)
Asp	Ile	Ser	Glu			Leu	Gln	Ile		_	Gln	Gly	
				235	t .				240	*			
CCT	արդուր	CTG	ccc	CTIC	mcc	NAM	» mm	330	mmo	100		GGA5	000
			Gly										888 + (60xn)
1	245		1	~~ u	261	250		ny 5	FIIG	ALG	25	_	
											23.	•	
TCT	GTG	GTG	GTA	CAA	TTG	ACT	CTG	GCC	TTC	CGA	GAA	GGT	927 + (60xn)
			Val										J . (() . ()
			260*					265		_		-	
								•	-				
												CAG	966 + (60xn)
		Asn	Val	His			Glu	Thr	Gln			Gln	
270	•				275	t				280	*		
m a m	***	300	C2.3	~~	000								
			GAA										1005 + (60xn)
TYL	wys	285	Glu	VIG	MTG	ser	AFG 290		ASII	rea	Thr	295*	
		203					290	•				295*	
TCA	GAC	GTC	AGC	GTG	AGT	CAT	GTG	CCA	ттт	ССТ	TTC	тст	1044 + (60xn)
			Ser										1011 (00111)
	_			300*					305				
			GGG										1083 + (60xn)
Ala			Gly .	Ala	Gly	Val	Pro	Gly	Trp	Gly	Ile	Ala	•
	310	•				315*	•			•	320	*	
										Ball			
			CTG										1122 + (60xn)
Leu	Leu	Val	Leu'	Val	Сув	Val	Leu			Leu	Ala	Ile	
			325*		•		•	3301					

	TT GCC TTG GCT le Ala Leu Ala			1161 + (60×n)
335*	340*	-	345*	
	GG CAG CTG GAC ly Gln Leu Asp			1200 + (60xn)
350*	-1	355*	360*	
	CT ATG AGC GAG			1239 + (60xn)
Thr Tyr His P	ro Met Ser Glu 365*	370	-	
	AT GTG CCC CCT			1278 + (60xn)
His Gly Arg T 375*	yr Val Pro Pro 380		Asp Arg Ser 385*	
CCC TAT GAG A	AG GTT TCT GCA	GGT AAT GGT	GGC AGC AGC	1317 + (60xn)
Pro Tyr Glu L	ys Val Ser Ala 90*			
3:		373-		
	CA AAC CCA GCA hr Asn Pro Ala			1356 + (60xn)
400*	405*		410*	
AAC TTG TAG GO	GGCACGTCG CCCTC	TGAGC TGAGTG	G .	1392 + (60xn)
Asn Leu Ter				

IDENTIFICATEUR DE SEQUENCE N° 2

5 Objet: La forme soluble de l'antigène H23-ETA

Type de séquence: Séquence d'un fragment d'ADN et la séquence d'acides aminés

correspondante

5 Type de molécule: ADN complémentaire

Origine: Lignée de carcinome mammaire T47D

Caractèristiques du fragment d'ADN complet:

Fragment EcoRI-PvuII

Séquence codante: du nucléotide 58 au nucléotide 858+(60xn)

10 Caractéristiques de la séquence en acides aminés:

Peptide signal: de l'a.a. -21 à l'a.a. -1

Forme mature: de l'a.a. 1 à l'a.a. 246*, * signifiant [+(20xn)] dans lequel n est un

nombre de 1 à 80

Séquence répétée: Telle que montrée encadrée ci-dessous, dans laquelle X1 et X2 sont

indépendamment Pro ou Ala et Y est Thr ou Asn

GAATTCCCTG GCTGCTTGAA TCTGTTCTGC CCCCTCCCC	CA CCCATTTCAC 50
CACCACC ATG ACA CCG GGC ACC CAG TCT CCT TT	
Met Thr Pro Gly Thr Gln Ser Pro Ph -21 -20 -15	ne Phe Leu
CTG CTG CTC CTC ACA GTG CTT ACA GTT GTT AC	CA GGT TCT 129
Leu Leu Leu Thr Val Leu Thr Val Val Th	ar Gly Ser
-10 -5 -1	1
20m 41m 441 144 747 144 441 447 441	
GGT CAT GCA AGC TCT ACC CCA GGT GGA GAA AA	
Gly His Ala Ser Ser Thr Pro Gly Gly Glu Ly	's Glu Thr
. 5 10	15
TCG GCT ACC CAG AGA AGT TCA GTG CCC AGC TC	T ACT GAG 207
Ser Ala Thr Gln Arg Ser Ser Val Pro Ser Se	r Thr Glu
20 25	

AAG Lys 30	Asn	GCT Ala	GTG Val	AGT Ser	ATG Met	Thr	AGC Ser	AGC Sei	GTA Val	CTC Let	ı Se	AGC r Ser		246
			Gly					Thr				CAG Gln 55		285
Asp	.Val	Thr	CTG Leu	GCC Ala 60	Pro	GCC Ala	ACG Thr	GAA Glu	CCA Pro 65	Ala	TCA	GLY		324
	PvuI	_						•						
TCA	GCT	GCC	ACC	TGG	GGA	CAG	GAT	GTÇ	ACC	TCG	GTC	CCA		363
Ser	Ala 70	Ala	Thr	Trp	Gly	Gln 75	Asp	Val	Thr	Ser	Val 80	Pro		
GTC	ACC	AGG	CCA	GCC	CTG	GGC	TCC	ACC	ACC	ccc	CCA	CCC		400
	Thr								Thr					402
CNC	CNM	CMC	300	mas	000									
TI-	GAT	GIC	ACC	TCA	GCC	CCG	GAC	AAC	AAG	CC	GC(ccc		
HIS	Авр	ATT	Thr	Ser		Pro	Asp	Asn	Lys	Pro	Ala	Pro		
95			•		100					105	•			
CCC	TCC	ACC	CCC	CCC	25224	COO.	010			•				
GIY	Ser	1111	WIG	PIO	X ₁	ATS	HIB	GTÄ	VAI	Thr	Ser	Ala		
CCG	GAC	vvv	AGG	CCG	YYY	ጥጥር	ccc	TCC	NCC.	ccc	CCM	CCA	450	
Pro	Asp	Y	Ara	Pro	Y. 1	Ten /	61 v	Sar	アトー	31 -	D	D	439	+ (60xn)
			9				GLY	Ser	110		PIO	PIO		
									110	•				
GTC	CAC	AAT	GTC	ACC	TCG	GCC	TCA	GGC	ጥርጥ	CCA	ጥሮል	CCC	409	+ (60xn)
	His												470	+ (OUXII)
	115*	1				1201		GLJ	Der	NIG	125	_		
						~~~					123			
TCA	GCT	TCT	ACT	CTG	GTG	CAC	AAC	GGC	ACĆ	աշտ	CCC	AGG	537	+ (60xn)
Ser	Ala	Ser	Thr	Leu	Val	His	Agn	Glv	Thr	Ser	21.	Arg	557	T (OUXII)
			130*					135		JUL	ALU	ALG		•
GCT	ACC	ACA	ACC	CCA	GCC	AGC	AAG	AGC	ACT	CCA	TTC	TCA	576	+ (60xn)
Ala	Thr	Thr	Thr	Pro	Ala	Ser	Lvs	Ser	Thr	Pro	Phe	Ser	3.0	(00111)
140*	•				145					150				
ATT	CCC	AGC	CAC	CAC	TCT	GAT	ACT	CCT	ACC	ACC	CTT	GCC	615	+ (60xn)
				His										. (5000)
						-								
		155*					1604	<b>?</b>				165*		
							160=	•				165*		
AGC		155*		AAG	ACT	GAT (			AGC	ACT	CAC		654	+ (60xn)
AGC Ser		155* AGC	ACC	AAG . Lve	ACT Thr	GAT Asp	GCC	agt	AGC Ser	ACT The	CAC	CAT	654	+ (60xn)

- 21 -

				170	*				175	*					•
AGC	ACG	GTA	CCT	CCT	CTC	ACC	TCC	TCC	AAT	CAC	AGC	ACT	6	93 -	+ (60xn)
Ser	Thr	Val	Pro	Pro	Leu	Thr	Ser	Ser	Asn	His	Ser	Thr		_	· (OUXII)
	180					185					190				
						•									
												CTG	7	32 4	(60xn)
Ser	Pro	Gln			Thr	Gly	Val	Ser	Phe	Phe	Phe	Leu			,
			195	ŀ				200	+						
										•					
TCT	TTT	CAC	ATT	TCA	AAC	CTC	CAG	TTT	AAT	TCC	TCT	CTG	7	71 +	(60xn)
205*		nis	TTE	Ser			GIN	Phe	Asn		Ser	Leu			
205-					2101					215	*				
GAA	GAT	CCC	AGC	ACC	GAC	ጥልሮ	<b>ጥል</b> ሶ	CAA	CAG	CTC	CAG	202	•		
												Arg	8	10 +	(60xn)
		220		****	110P	-1-	225*		GIU	Deu	GIH	230*			
					-							230-			
GAC	ATT	TCT	GAA	ATG	GTG	AGT	ATC	GGC	CTT	TCC	TTC	CCC	R	49 +	(60xn)
											Phe		•		(novin)
				235 <b>*</b>					240*						
ATG	CTC	ccc	TGA	AGCA	.GCCA	TC A	GAAC	TGTC	C AC	ACCO	CTTTG	;	89	91 +	(60xn)
Met .	Leu	Pro	TGA Ter	AGCA '	.GCCA	TC A	GAAC	TGTC	C AC	ACCO	CTTTG	;	89	91 +	(60xn)
Met .	CTC Leu 245*	Pro	TGA Ter	AGCA ·	.GCCA	TC A	GAAC	TGTC	C AC	ACCO	CTTTG	;	89	91 +	(60xn)
Met :	Leu 245*	Pro	Ter	•											
Met CATC	Leu 245* AAGC	Pro CT G	Ter AGTC	CTTT	c cc	TCTC.	ACCC	CAG	TTTT	TGC	AGAT	TTATAA	94	<b>i</b> 1 +	(60xn)
Met CATC ACAA	Leu 245* AAGC GGGG	Pro CT G GT T	Ter AGTC TTCT	CTTT GGGC	C CC	TCTC. TCCA	ACCC ATAT	CAG TAA	TTTT GTTC	TGC AGG	AGAT TACA	TTATAA GTTCTG	94 99	11 + )1 +	(60xn)
Met CATC	Leu 245* AAGC GGGG TGGA	Pro CT G GT T CC C	Ter AGTC TTCT AGTG	CTTT GGGC TGGT	C CC C TC G GT	TCTC. TCCA TGGA	ACCC ATAT GGGT	CAG TAA TGG	TTTT GTTC GTGG	TGC AGG TGG	AGAT TACA TCAT	TTATAA GTTCTG GACCGT	94 99 104	11 + )1 + 11 +	(60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA	Leu 245* AAGC GGGG TGGA GGGA	PTO CT G GT T CC C	Ter AGTC TTCT AGTG GTCG	, CTTT GGGC TGGT CACT	C CC C TC G GT T AA	TCTC. TCCA TGGA: GGTT:	ACCC ATAT GGGT GGGG	CAG TAA TGG GAA	TTTT GTTC GTGG GAGT	TGC AGG TGG CGT	AGAT TACA TCAT	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC	94 99 104 109	11 + )1 + 11 + )1 +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA. GGTG. AGGA. TGGG.	Leu 245* AAGC GGGG TGGA GGGA	Pro CT G GT T CC C CT G	Ter AGTC TTCT AGTG GTCG GCTG	CTTT GGGC TGGT CACT AAGT	C CC C TC G GT T AA G CC	TCTC. TCCA. TGGA: GGTT: CATT	ACCC ATAT GGGT GGGG ICCC	CAG TAA TGG GAA	TTTT GTTC GTGG GAGT GACC	TGC AGG TGG CGT AGG	AGAT TACA TCAT GAGC CCAG	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG	94 99 104 109	11 + )1 + 11 + )1 +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA. GGTG AGGA. TGGG.	Leu 245* AAGC GGGG TGGA GGGA ACCC GGTA	PTO CT G GT T CC C CT G GT G	Ter AGTC TTCT AGTG GTCG GCTG TTGA	CTTT GGGC TGGT CACT AAGT CTCT	C CC C TC G GT T AA G CC G GC	TCTC. TCCA. TGGA: GGTT: CATT:	ACCC ATAT GGGT GGGG ICCC CGAG	CAG TAA TGG GAA TGT	TTTT GTTC GTGG GAGT GACC GTAC	TGC AGG TGG CGT AGG CAT	AGAT TACA TCAT GAGC CCAG	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG GTCCAC	94 99 104 109 114	11 + )1 + 11 + )1 + 11 +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA GGTG' AGGA' TGGGT	Leu 245* AAGC GGGG TGGA GGGA ACCC GGTA	PTO CT G GT T CC C GT G GT G GT G	Ter AGTC TTCT AGTG GTCG GTTGA ACAG	CTTT GGGC TGGT CACT AAGT CTCT	C CC C TC G GT T AA G CC G GC A TC	TCTC. TCCA TGGA GGTT CATT CTTC	ACCC ATAT GGGT GGGG ICCC CGAG	CAG TAA TGG GAA TGT AAG	TTTT GTTC GTGG GACC GTAC GAAG	TGC AGG TGG CGT AGG CAT CAG	AGAT TACA TCAT GAGC CCAG CAAT CCTC	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG GTCCAC TCGATA	94 99 104 109 114 119	11 + )1 + 11 + )1 + 11 + )1 +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA. GGTG' AGGA. TGGG. TGGTC GACG' TAACC	Leu 245* AAGC GGGG TGGA GGGA ACCC GGTA TGGA	PTO CT G GT T CC C GT G GT G GA A GA C	Ter AGTC TTCT AGTG GTCG GCTG TTGA ACAG	CTTT GGGC TGGT CACT AAGT CTCT ITCA	C CC C TC G GT T AA G CC G GC A TC	TCTC. TCCA. TGGA: GGTT: CATT: CTTC: AGTA:	ACCC ATAT GGGT GGGG TCCC CGAG IAAA GTGA	CAG TAA TGG GAA TGT AAG ACG	TTTT GTTC GTGG GAGT GACC GTAC GAAG	TGC AGG TGG CGT AGG CAT CAG	AGAT TACA TCAT GAGC CCAG CCATC CCTC	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG GTCCAC ICGATA CTGCAG	94 99 104 109 114 119 124	11 + 11 + 11 + 11 + 11 + 11 +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA. GGTG. AGGA. TGGG. TGGTC. GACG. TAACC. CCCAC	Leu 245* AAGC GGGG TGGA ACCC GGTA TGGA CTGA CTGA	PTO CT G GT T CC C GT G GT G GA A GA C GA T	Ter AGTC TTCT AGTG GCTG TTGA ACAG TCCG	CTTT GGGC TGGT CACT AAGT CTCT ITCA AGAC	C CC C TC G GT T AA G CC G GC A TC C CTC	TCTC. TCCA TGGA GGTT CATT CTTC AGTA AGCG	ACCC ATAT GGGT GGGG TCCC CGAG IAAA STGA	CAG TAA TGG GAA TGT AAG ACG GGC!	TTTT GTTG GTGG GAGT GACC GTAC GAAG	TGC AGG TGG CGT AGG CAT CAG TCC GGG	AGAT TACAT GAGC CCAG CAAT CCTC CTGG	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG GTCCAC TCGATA CTGCAG	94 99 104 109 114 119 124 129	11 + 11 + 11 + 11 + 11 + 11 +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA. GGTG' AGGA. TGGGTG GACG' TAACC	Leu 245 * AAGC GGGG TGGA GGGA ACCC GGTA TGGA CTGA CT	PTO CT G GT T CC CT G GT G GA A GA C GA T GG C GG	Ter AGTC TTCT AGTG GTCG GCTGA TCAG TCTC	CTTT GGGC TGGT AAGT CTCT TTCA AGAC	C CC C TC G GT T AA G CC G GC A TC C CT G GA	TCTC. TCCA. TGGA. GGTT. CATT: AGTA: AGCG. CTCC:	ACCC ATAT GGGT GGGG TCCC CGAG TAAA GTGA CCCC	CAG TAA TGG GAA TGT AAG ACG GGC! AGT	TTTT GTTG GTGG GAGT GACC GTAC GTAC GTAC	TGC AGG TGG CGT AGG CAT CAG TCC GGG	AGAT TACA TCAT GAGC CCAG CCTC CTGG TCCC	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG GTCCAC TCGATA CTGCAG CGCTCT GCCCTG	94 99 104 109 114 119 124 129 134	11 + + + + + + + + + + + + + + + + + +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA GGTG AGGA TGGGI TGGTC CCCAC TTACC: ACCAC	Leu 245 * AAGC GGGG TGGA GGGA CCC GGTA CTGA CTGA	PTO CT G GT T CC CT G GT G CA A CA T CA T CI T	Ter AGTC TTCT AGTG GCTG ACAG TCTC GCCG	CTTT GGGC TGGT CACT CACT TTCA AGAC GGGC AGCG	C CC C TC C GT G GC G GC G TC G TC G GA G TG	TCTC. TCCA. TGGA: GGTT: CATT: CTTC: AGTA: AGCG: CTCC: GGGGG	ACCC ATAT GGGT GGGG TCCC CGAG ITAAA GTGA CGCC ATGT	CAG TAA TGG GAA TGT AAG ACG GGC AGT TCC	TTTT GTTG GAGT GACC GTAC GAAG GACT	TGC AGG TGG CGT AGG CAT CAG TCC GGG GGA	AGAT TACA TCAT GAGC CCAG CCATC CTGG TCCC GACT TTCT	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG GTCCAC TCGATA CTGCAG CGCTCT GCCCTG	94 99 104 109 114 119 124 129 134 139	11 + + + + + + + + + + + + + + + + + +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA GGTG' AGGA' TGGG' TGGT' GACG' TAACC CCCAC ACCAC ACCAC	Leu 245* AAGC GGGG TGGA ACCC GGTA TGGA CTGA CTGA	PTO CT G GT T CC CT G GT G GA A CA C CA T CA T CT G CT T CT T CT T	Ter AGTC TTCT AGTG GCTG ACAG TCTC GCCG TGGC	CTTT GGGC TGGT AAGT CTCT TTCA AGAC GGGC AGCG	C CC C TC G GT AA G CC A TC G TC C CT G GA G TG A GG	TCTC. TCCA TGGA GGTT CATT CATT AGTA AGCGG CTCC GGGGG AGTCI	ACCC ATAT GGGT GGGG TCCC GAAA GTGA FTCC GGCC ATGT	CAG TAA TGG GAA TGT AAG ACG GGC AGT TCC TCC	TTTT GTTC GTGG GAGT GACC GTAC GTAC GTAC	TGC AGG TGG CGT AGG CAT CAG TCC GGG GGA CCT	AGAT TACA TCAT GAGC CCAG CCACC CTCG CTCG	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG GTCCAC TCGATA CTGCAG CGCTCT GCCCTG CTGCCC	94 99 104 109 114 119 124 129 134 139 144	11 + + + + + + + + + + + + + + + + + +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA. GGTG' AGGA. TGGT. GACG. TAAC. CCCA. TTCC. ACCA. ACCA.	Leu 245 * AAGC GGGG TGGA ACCC GGTA TGGA CTGA CTGA	PTO CT G GT T CC CT G GT A CA A CA T CA T CT T CT T CT T CT T	Ter AGTC TTCT AGTG GCTG ACAG TCTC GCCG TGCC TGCC	CTTT GGGC TGGT AAGT CTCT ATCA AGAC GGGC AGCG ITTA ITTA	C CC C TC G GT AA G CC G GC A TC C CT G GA G TG A GG C CA	TCTC. TCCA. TGGA: GGTT: CATT: AGTA: AGCG: CTCC: GGGGG: AGTCI CTGGG	ACCC ATAT GGGT GGGG TCCC GAG TAAA PTCC CGCC ATGT GGCA	CAG TAA TGG GAA TGT AAG ACG GCC AGT TCC TCC CTC	TTTT GTTC GTGG GACC GTAC GTAC GTAC GTAC	TGC AGG TGG CGT AGG CAT CAG TCC GGG GGA CCT	AGAT TACA TCAT GAGC CCAG CCAG CTGG TCCC GACT TCCC GACT TGGT TGG	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG GTCCAC TCGATA CTGCAG CGCTCT GCCCTG CTGCCC CTGCCC	94 99 104 109 114 129 134 139 144 149	11 + + + + + + + + + + + + + + + + + +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA. GGTG. AGGA. TGGG. TGGT. GACG. TAAC. CCCA. ACCA. ACCA. ACTG. AGTC. AGTC.	Leu 245 * AAGC GGGG TGGA GGGA CCC GGTA CTGA CTGA	PTO CT G GT T CC CT G CA A CA T CA T CC T CC T CC T CC T CC T	Ter AGTC TTCT AGTG GCTG TTGA ACAG TCTC GCCG TGGC TGCCT	CTTT GGGC TGGT AAGT CTCT AGAC GGGC AGCG ITTA TGCC TGGC	C CC C TC G GT T AA G CC G GC G TC. G TG. G TG. A GG C CA!	TCTC. TCCA TGGA GGTTC CATT: CATT: AGCG CTCC: EGGGG AGTC! CTGGC CTGCC	ACCC ATAT GGGT GGGG ICCC CGAG ITAA GTGA GGCA CTAT CGGT	CAG TAA TGG GAA TGT AAG ACG ACG TCC AGT TCC TCC AGA	TTTT GTTC GTGG GACC GACC GACC GACC GACC	TGC AGG CGT AGG CAT CAG TCC GGG GGA CCT GCT	AGAT TACA TCAT GAGC CCAG CCAG CCTC CTGG TCCC GACT CGTGC CGTGC	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG GTCCAC TCGATA CTGCAG CGCTCT GCCCTG CTGCCC CTGGTC CAGTGC	94 99 104 109 114 129 134 139 144 149 154	11 + + + + + + + + + + + + + + + + + +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)
CATC. ACAA. GGTG. AGGA. TGGG. TGGT. GACG. TAAC. CCCA. ACCA. ACCA. ACTG. AGTC. AGTC.	Leu 245*  AAGC GGGG TGGA GGGA CCC GGTA TGGA CTGA CT	PTO CT G GT T CC CT G CA A CA T CA T CC T CC T CC T CC T CC T	Ter AGTC TTCT AGTG GCTG TTGA ACAG TCTC GCCG TGGC TGCCT	CTTT GGGC TGGT AAGT CTCT AGAC GGGC AGCG ITTA TGCC TGGC	C CC C TC G GT T AA G CC G GC G TC. G TG. G TG. A GG C CA!	TCTC. TCCA TGGA GGTTC CATT: CATT: AGCG CTCC: EGGGG AGTC! CTGGC CTGCC	ACCC ATAT GGGT GGGG ICCC CGAG ITAA GTGA GGCA CTAT CGGT	CAG TAA TGG GAA TGT AAG ACG ACG TCC AGT TCC TCC AGA	TTTT GTTC GTGG GACC GACC GACC GACC GACC	TGC AGG CGT AGG CAT CAG TCC GGG GGA CCT GCT	AGAT TACA TCAT GAGC CCAG CCAG CCTC CTGG TCCC GACT CGTGC CGTGC	TTATAA GTTCTG GACCGT CAGAGC GATCTG GTCCAC TCGATA CTGCAG CGCTCT GCCCTG CTGCCC CTGCCC	94 99 104 109 114 129 134 139 144 159 154	11 + + + + + + + + + + + + + + + + + +	(60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn) (60xn)

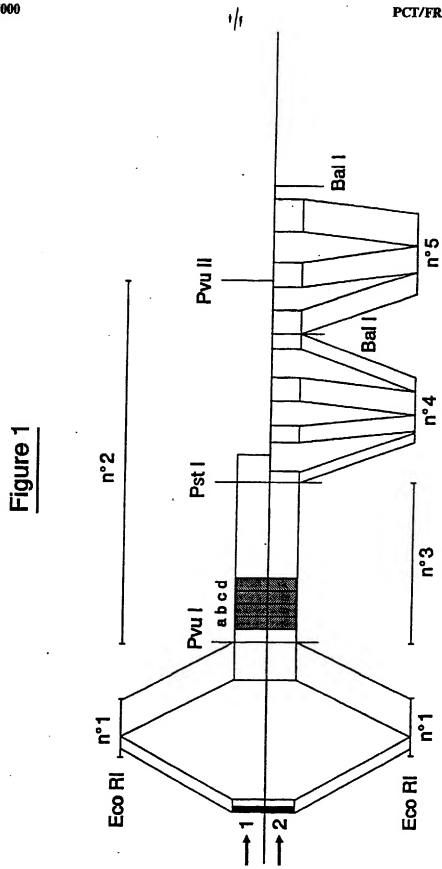
### REVENDICATIONS

- 1. Une composition pharmaceutique pour traiter ou prévenir une tumeur maligne qui comprend, à titre d'agent thérapeutique, un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 en association avec un diluent ou un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique
- Une composition selon la revendication 1 dans laquelle le polypeptide reconnu par l'anticorps H23 comprend une séquence répétée <u>n</u> fois, <u>n</u> étant un nombre de 1 à 80; et de formule (I): Pro-Gly-Ser-Thr-Ala-Pro-X₁-Ala-His-Gly-Val-Thr-Ser-Ala-Pro-Asp-Y-Arg-Pro-X₂, dans laquelle X₁ et X₂ sont indépendamment Pro ou Ala et Y est Thr ou Asn.
- 3. Une composition selon la revendication 2 dans laquelle le polypeptide reconnu par l'anticorps H23 est un polypeptide comprenant la séquence de formule (I) répétée n fois dont la séquence complète présente un degré d'homologie d'au moins 80 % avec (i) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu leucine en position 414 + (20 x n) ou (ii) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 2 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu proline en position 246 + (20 x n); le nombre n relatif à la séquence de formule (I) dudit polypeptide d'une part, et celui relatif à la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 ou 2 d'autre part, étant de manière dépendante un nombre de 1 à 80.
- 4. Une composition selon la revendication 3 dans laquelle le polypeptide reconnu par l'anticorps H23 est un polypeptide comprenant la séquence de formule (I) répétée n fois dont la séquence complète présente un degré d'homologie d'au moins 80 % avec (i) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu leucine en position 414 +(20 x n) ou (ii) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 2 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu proline en position 246 + (20 x n); le nombre n relatif à la séquence de formule (I) dudit polypeptide d'une part, et celui relatif à la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 ou 2 d'autre part, étant de manière dépendante, 2, 3 ou 4.

- 5. Une composition selon la revendication 3 dans laquelle le polypeptide reconnu par l'anticorps H23 a pour séquence (i) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu leucine en position 414 + (20 x n) ou (ii) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 2 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu proline en position 246 + (20 x n); n étant un nombre de 1 à 80.
- 6. Une composition selon la revendication 5 dans laquelle le polypeptide reconnu par l'anticorps H23 a pour séquence (i) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu leucine en position 414 + (20 x n) ou (ii) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 2 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu proline en position 246 + (20 x n); n étant 2,3 ou 4.
- 7. Une composition pharmaceutique pour traiter ou prévenir une tumeur maligne qui comprend, à titre d'agent thérapeutique, un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnnu par l'anticorps H23, ledit fragment d'ADN étant placé sous le contrôle de signaux de transcription et de traduction appropriés.
- 8. Une composition selon la revendication 7 qui comprend un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23; ledit polypeptide comprenant une séquence répétée <u>n</u> fois, <u>n</u> étant un nombre de 1 à 80; et de formule (I): Pro-Gly-Ser-Thr-Ala-Pro-X₁-Ala-His-Gly-Val-Thr-Ser-Ala-Pro-Asp-Y-Arg-Pro-X₂, dans laquelle X₁ et X₂ sont indépendamment Pro ou Ala et Y est Thr ou Asn.
- 9. Une composition selon la revendication 8 qui comprend un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23, comprenant la séquence de formule (I) répétée n fois et dont la séquence complète présente un degré d'homologie d'au moins 80 % avec (i) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu leucine en position 414 + (20 x n) ou (ii) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 2 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu proline en position 246 + (20 x n); le nombre n relatif à la séquence de formule (I) dudit polypeptide d'une part, et celui relatif à la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 ou 2 d'autre part, étant de manière dépendante un nombre de 1 à 80.

- 10. Une composition selon la revendication 9 qui comprend un virus dans le génôme duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23, comprenant la séquence de formule (I) répétée n fois et dont la séquence complète présente un degré d'homologie d'au moins 80 % avec (i) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu leucine en position 414 + (20 x n) ou (ii) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 2 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu proline en position 246 + (20 x n); le nombre n relatif à la séquence de formule (I) dudit polypeptide d'une part, et celui relatif à la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 ou 2 d'autre part, étant de manière dépendante 2, 3 ou 4.
- Une composition selon la revendication 9 qui comprend un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23, ayant pour séquence (i) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu leucine en position 414 + (20 x n) ou (ii) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 2 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu proline en position 246 + (20 x n); n étant un nombre de 1 à 80.
- 12. Une composition selon la revendication 11 qui comprend un virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23, ayant pour séquence (i) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 1 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu leucine en position 414 + (20 x n) ou (ii) la séquence telle que montrée dans l'IS n° 2 commençant avec le résidu thréonine en position 1 et finissant avec le résidu proline en position 246 + (20 x n); n étant 2, 3 ou 4.
  - 13. Une composition selon n'importe laquelle des revendications 7 à 12 dans laquelle le virus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 est un poxvirus.
- 14. Une composition selon n'importe laquelle des revendications 7 à 12 dans laquelle le poxvirus dans le génome duquel est inséré un fragment d'ADN codant pour un polypeptide reconnu par l'anticorps H23 est le virus de la vaccine.

15. A titre d'agent thérapeutique pour le traitement ou la prévention d'une tumeur maligne, un polypeptide reconnu par l'anticorps H23.



### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 91/00835

I OLASSIEICA	TIAN OF CHE ITAT HATTER (I amount les	International Application 140   C	711 31700033
	ATION OF SUBJECT MATTER (if several classer ernational Patent Classification (IPC) or to both National Patent Classification (		
		tional Classification and in C	
CIB 5	C07K15/00		
II. FIELDS SEA	ARCHED		
	<del></del>	ntation Searched 7	
Classification Sys	tem	Classification Symbols	
CIB 5	С07К		
	Documentation Searched other to the Extent that such Documents	than Minimum Documentation s are included in the Fields Searched ⁸	
	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT?	-	1 - 1 - 1 - 1
Category •	Citation of Document, 11 with Indication, where app	propriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
X .	WO,A,8 805 054 (IMPERIAL CAI 14 July 1988 see page 43, line 2 - page see page 1, line 1 - line 10 see page 10, line 12 - line	46, line 9 D; claims 3,32	1-15
X	EP,A,O 369 816 (UNIVERSITY 0 23 May 1990 see page 5, line 13 - line		1-6,15
X	WO,A,9 005 142 (IMPERIAL CAI 17 May 1990 see page 10, line 20 - line	·	7-14
A	WO,A,8 903 429 (HEALTH SEARC see page 1, line 7 - line 22		7-14
Α .	EP,A,O 174 534 (TEL AVIV UN) (cited in the application)	IYERSITY) 19 March 1986 -	
"A" document considers "E" earlier doc filing date "L" document which is contained or document other mea "P" document later than	which may throw doubts on priority claim(s) or ited to establish the publication date of another other special reason (as specified) referring to an oral disclosure, use, exhibition or ns published prior to the international filing date but the priority date claimed	"T" later document published after the or priority date and not in conflicted to understand the principle invention.  "X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step.  "Y" document of particular relevant cannot be considered to involve a document is combined with one ments, such combination being on the art.  "&" document member of the same p	to with the application but or theory underlying the ce; the claimed invention cannot be considered to se; the claimed invention in inventive step when the or more other such documbulous to a person skilled
IV. CERTIFICA	TION al Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Se	arch Report
	ber 1991 (13.12.1991)	06 January 1992 (06.0	1.1992)
EUROPEAN	PATENT OFFICE	Signature of Authorized Officer	

#### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. $^{\mathsf{FR}}$ 9100835 SA 52902

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 13/12/91

Patent document cited in search report	Publication date		Publication date	
WO-A-8805054	14-07-88	AU-A- EP-A- JP-T-	1103988 0341252 2501828	27-07-88 15-11-89 21-06-90
EP-A-0369816	23-05-90	CA-A-	2003211	17-05-90
WO-A-9005142	17-05-90	EP-A-	0442926	28-08-91
WO-A-8903429	20-04-89	AU-A- BE-A- FR-A- GB-A- JP-T- NL-A-	2427588 1002134 2621487 2217718 2500879 8820679	02-05-89 24-07-90 14-04-89 01-11-89 29-03-90 03-07-89
EP-A-0174534	19-03-86	US-A- AU-B- AU-A- CA-A- JP-A-	4707438 588542 4649585 1248471 61132182	17-11-87 21-09-89 27-02-86 10-01-89 19-06-86

Demande Interactionale No

I. CLASSE	ASSEMENT DE L'INVENTION (si phisieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer tous) 7									
	ssification internation 5 CO7K15/0	ale des brevets (CIB) ou à la fois selon la c []	classification autionale et la CIB							
IL DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE										
Documentation minimale consultée ⁸										
Système	de classification	S	ymboles de classification							
CIB	5	C07K								
·		Documentation consuitée autre que la c où de tels documents font partie des do								
IIL DOCUM		S COMME PERTINENTS ¹⁰								
Catigoria *	Idea	tification des documents cités, avec indic des passages pertinents ¹³	ation, si necessaire,14	No. des revendications visées ¹⁴						
X	WO,A,8 805 054 (IMPERIAL CANCER RESEARCH) 14 Juillet 1988 voir page 43, ligne 2 - page 46, ligne 9 voir page 1, ligne 1 - ligne 10; revendications 3,32 voir page 10, ligne 12 - ligne 17									
x	1990	voir page 5, ligne 13 - ligne 18; revendication								
X	<b>199</b> 0	005 142 (IMPERIAL CANCE ge 10, ligne 20 - ligne		7-14						
A	1989	903 429 (HEALTH SEARCH ge 1, ligne 7 - ligne 2		7-14						
"A" doc con "E" doc tion "L" doc prio aut "O" doc um "P" doc porticionren	*Catigories spéciales de documents citis: ¹¹ "A" document définissant l'état général de la technique, non condidéré comme particuliérement pertinent  "E" document antérieur, mais poblié à la date de dépôt international on après cette date  "L" decument pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  "O" document peut être considérée comme mouvainnement pertinent; l'inventive de pour déterminer à une divaigation oraie, à un usage, à une exposition ou tous autres meyens  "P" document peulife avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée  IV. CEETIFICATION  "T" document utitérieur publié postérieurement internation of a la fate de la technique pertinent, mais cité la utechnique pertinent, mais révise la technique pertinent, mais respectation ou pour une personne du principe ou la théorie constituant la base peut être considérée comme nouvei impliquant une activité inventive document pertinent; l'inventive autre citation ou pour une principe; l'inventive lorsque le document est a plusieurs autres document est a plusieurs autres document est a plusieurs autres document de même netur naison étant évidente pour une personne du l'A" document qui fait partie de la même familie									
		stionale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent	t rapport de recherche internationale						
		MBRE 1991		. Ö1. 92						
Administrati	on chargée de la reche OFFICE E	rche internationale UROPEEN DES BREVETS	Signature du fonctionnaire a C. TURMO	lant traile						

III. DOCUME	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14	(Suite des renseignements indiques sur la deuxième feuille)			
atégorie °	Identification des documents cités, ¹⁶ a des passages per	No. de	No. des revendication vistes 18		
	EP,A,O 174 534 (TEL AVIV UNIV 1986 . cité dans la demande	VERSITY) 19 Mars			
				•	
		·			
	·				
		•			
		-		-	
ļ					
		•			
	•				
-					
				•	
	·				
	210 (fuelle additionalle) (Octobre 1981)				

# ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE FR 9100835 RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

52902 SA

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale vise ci-densus.

Los dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la data du

Les remeignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 13/12/91

Document hrevet cité au rapport de recherche	Date de publication		viembre(s) de la mille de brevet(s)	27-07-88 15-11-89 21-06-90	
WO-A-8805054		AU-A- EP-A- JP-T-	1103988 0341252 2501828		
EP-A-0369816	23-05-90	CA-A-	2003211	17-05-90	
WO-A-9005142	17-05-90	EP-A-	0442926	28-08-91	
wo-a-8903429	20-04-89	AU-A- BE-A- FR-A- GB-A- JP-T- NL-A-	2427588 1002134 2621487 2217718 2500879 8820679	02-05-89 24-07-90 14-04-89 01-11-89 29-03-90 03-07-89	
EP-A-0174534	19-03-86	US-A- AU-B- AU-A- CA-A- JP-A-	4707438 588542 4649585 1248471 61132182	17-11-87 21-09-89 27-02-86 10-01-89 19-06-86	